



Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Житомир, шосе Київське, буд. 21, тел. (0412)42-72-91

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ, № 598083

Вимірвальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

Свідчення про втєствцію № 452 від 30.07.2020 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 47-24 від 19.02.2024 р. Грудний збір № 2 по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: мати-й-мачухи листя 400 мг, подорожника великого листя 300 мг, солодки коренів 300 мг

Рестраційне посвідчення №: UA/5859/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0010224

Дата виробництва: 12.02.2024 року

Розмір серії (партії): 2 296 шт.

Термін придатності: 3 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5859/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків зеленого, бурувато-зеленого, білувато-сірого і світло-жовтого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах відсутній.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Ідентифікація С	згідно МКЯ	відповідає
4	Полісахаридів у перерахунку на абсолютно суху сировину, %	не менше 5	8,8
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	8,6
6	Золи загальної, %	не більше 25	11,2
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	4,23
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 15	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	3,2
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1,5	0,20
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	570 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	36 000
13	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
14	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
15	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	56
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	27
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,47
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 02.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5859/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"19" 2024 р.

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досяє країни призначення. Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

Нежувака В.В.

"19" 2024 р.



60. 000 1/310 019 2002. 24/1